JP1029319

Publication Title:

ANTIVIRAL AGENT CONTAINING LYSOLECITHIN AND PHOSPHOLIPID

Abstract:

PURPOSE:To obtain an effective antiviral agent having low toxicity and strongly fluidizing action on membrane, containing a lysolecithin and a phospholipid.

CONSTITUTION:An antiviral agent containing a lysolecithin shown by the formu la (one of R<1> and R<2> is 14-18C alkanoyloxy and the other is OH) and a phospho lipid (egg yolk lecithin) in the ratio of 1-500pts.wt., especially 5-20pts.wt. phospholipid based on 1pt.wt. lysolecithin. The antiviral agent may be a mere blend of constituent components or a dispersion in a micellar state or an endo plasmic reticulum state of lipid and especially preferably in an endoplasmic reticulum state of lipid, having <=1mu, especially <=0.5mu particle diameter. The antiviral agent shows antiviral activity against viruses having envelope and usually a drug containing 0.1-200mg/kg lysolecithin is orally or parenterally administered daily per adult once four times.

Data supplied from the esp@cenet database - http://ep.espacenet.com

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭64-29319

@Int_Cl_1

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和64年(1989)1月31日

A 61 K 37/22 //(A 61 K 37/22 31:685) $A\,D\,Y$

8615-4C

7431-4C 審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

49発明の名称

リゾレシチンおよびリン脂質を含有する抗ウイルス剤

. ②特 願 昭62-182365

20出 頭 昭62(1987)7月23日

 砂発 明 者 才 川 勇 富山県富山市大泉中町7-52

 砂発 明 者 堀 孝 子 富山県富山市五福末広町1008

 砂発 明 者 古 田 要 介 富山県富山市下奥井1-6-30

 砂発 明 者 中 島 良 文 富山県氷見市栄町8-9

 ®発明者中島
 良文

 ®発明者
 高野 俊太郎

富山県富山市稲荷元町3-8-44

①出 願 人 富山化学工業株式会社 東京都新宿区西新宿3丁目2番5号

明細菌

1. 発明の名称

リゾレシチンおよびリン脂質を含有する抗ウィ ルス剤

2. 特許請求の範囲

(1) 式

「式中、 R^1 は $C_{14\sim18}$ アルカノイルオキシ基を、および R^2 はヒドロキシル基を示し、 R^1 と R^2 は交換可能である。」

で表わされるリゾレシチンおよびリン脂質を含有 する抗ウィルス剤。

- (2) リゾレシチンおよびリン脳質を含有する抗ウィルス剤が分散液状態である特許請求の範囲第
- (1) 項記載の抗ウィルス剤。
- (3) 分散しているリゾレシチンおよびリン脂質が

脂質小胞状態にある特許請求の範囲第(1) 項記載 の抗ウィルス剤。

- (4) リン脂質が天然由来のリン脂質である特許請求の範囲第(1) ~(3) 項いずれかの項記載の抗ウィルス剤。
- (5) 天然由来のリン脳質が卵黄レシチンである特 許請求の範囲第(4) 項記載の抗ウィルス剤。
- (6) 重量比でリゾレシチン1に対してリン脂質1~500 を含有する特許請求の範囲第(1)~(5) 項いずれかの項記載の抗ウィルス剤。
- (7) 重量比でリゾレシチン1に対してリン脂質5~20を含有する特許請求の範囲第(6) 項記載の抗ウィルス剤。
- 3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、式

$$\begin{bmatrix} R^1 \\ R^2 \\ \text{OPOCH}_2 \text{ CH}_2 \overset{\dagger}{\text{N}} \text{ (CH}_3)_3 \\ \overset{\circ}{\text{O}} \overset{\circ}{\text{O}} - \end{bmatrix}$$

「式中、 R^1 は $C_{14\sim18}$ アルカノイルオキシ基を、および R^2 はヒドロキシル基を示し、 R^1 と R^2 は交換可能である。」

で表わされるリゾレシチンおよびリン脂質を含有 する抗ウィルス剤に関する。

[従来の技術]

ウィルスが原因となって起る疾患は、たとえば、 インフルエンザ、風疹、ヘルペス症、麻疹、水痘、 成人T細胞白血病、日本脳炎、狂犬病、エイズ (AIDS)など多く知られている。

特にこれらの中でも、HLV-Iウィルス感染による成人T細胞白血病およびHIVウィルス感染によるエイズ患者が急増し、深刻な社会問題となっている。現在、抗ウィルス剤、たとえば、アシクロビル【9-(2-ヒドロキシエトキシメチル)グアニン】、マルボラン【1-メチルイサチン-3-チオセミカルパゾン】、アジドチミジン【AZT】、ジデオキシシチジン、ライバビリン、フォスカネット【ホスホロホーミック・アシッ

ド]などの代謝拮抗作用を有する薬剤が開発また は臨床中である。

一方、リン脂質あるいは中性トリグリセリドとリン脂質から成る組成物のように膜流動化作用、具体的には、たとえば、生体膜のコレステロール合量を低下させるような作用を有する物質がウィルス感染の予防あるいは治療に適用しうることが知られている[ジャーナル・オブ・ヴァイラロジィー(Jounal of virology)第27巻、第2号、第320~329頁、1978年:バイオケミストリー(Biochemistry)第20巻、第530~539頁、1981年:ニュー・イングランド・ジャーナル・オブ・メディシン(New England Journal of Mcdicine)第313巻、第20号、第1289~1290頁、1985年、特開昭62~84028号など]。

[発明が解決しようとする問題点]

しかしながら、リゾレシチンおよびリン脂質を 含有する抗ウィルス剤については知られていない。 [問題点を解決するための手段]

本発明者らはかかる状況に鑑みて、上記した膜

流動性に基づく抗ウィルス作用に注目し鋭意研究 した結果、抗癌作用を有することが知られている リゾレシチンおよびリン脂質を含有する医薬組成 物(特公昭58-40929 号)が強い膜流動化作用を 有し、有効でかつ低毒性の抗ウィルス剤であるこ とを見出し本発明を完成した。

つぎに本発明を詳細に説明する。

本発明におけるリゾレシチンおよびリン脂質を含有する抗ウィルス剤とは、単にそれらの構成成分を混合したものでも、ミセル状態または脂質小胞体状態で分散している場合のいずれでもよいが、特に、ミセル状態または脂質小胞体状態で分散している場合がよい。本発明の抗ウィルス剤の粒径は、1 μ以下のもの、とり分け0.5 μ以下の場合が好ましい。

本発明に使用されるリン脂質としては、天然由 来のリン脂質、たとえば、卵黄、大豆、綿実、ナ タネ、トウモロコシ、落花生由来のリン脂質また は純合成的に製造されたもののいずれでもよく、 さらに、不飽和脂肪酸残基を有するリン脂質の場 合、水素添加などの操作により飽和脂肪的残基を有するリン脂質に変えて使用してもよい。具体的に、たとえば、レシチン、ホスフアチジルエタノールアミン、ホスフアチジルセリン、スフィンゴミエリン、ホスフアチジルイノシトールまたは、スフアチジン酸などが挙げられ、これらは一種もしくは二種以上の混合物であってもよく、好ましいリン脂質としては、天然とりわけ卵黄由来のレシチンを挙げることができる。

また本発明における式(I)のリゾレシチンには、天然由来のもの、たとえば、ブタ脳由来のリゾレシチン、前述したリン脂質、たとえば、卵黄レシチンなどから酵素または化学的に誘導されるもののいずれも包含される。

本発明において使用されるリン脂質およびリゾレシチンには、通常D、LおよびDL体が存在するが、それらはいずれも使用することができ、特にL体の使用が好ましい。

リゾレシチンおよびリン脂質を含有する抗ウィ

ルス剤におけるリゾレシチンおよびリン胞質の混合割合は、重亜比でリゾレシチン1に対してリン脂質1~500であればよく、特にリン脂質5~20の場合が好ましい。そして、これらを分散液として使用する際には、水または等張化液をリゾレシチンおよびリン脂質に対して等量以上添加すればよい。

また、本発明の抗ウィルス剤はリゾレシチンおよびリン脂質以外に医薬上許容される油脂、たとえば、綿実油、大豆油、各花生油など;脂肪乳剤、たとえば、大豆油/卵黄リン脂質/水/脂別、たとえば、大豆油/卵黄リン脂質/水/腹グリセリン~1 /1.2 /86.3/2.5 (重量比)の脂肪乳剤 [イントラファット(登録商標)] などを含有していてもよく、グリセリン、ソルビトール、含塩または、グリセリン、ソルビトール、キシリトール、食塩またはピタミンEなどの抗酸化剤、コレステロール、ステアリルアミンもしくはジセチルホスフェイトなどを適宜添加してもよい。

思者の症状に応じて適宜条件が選択されるが、通常は成人1日当たりリゾレシチン0.1~200 呵/ なを含有する薬剤を1~4回、経口的または非経口的(注射、点滴、直腸投与など)に投与する。特に、静注または筋注、とりわけ静脈内点滴で投与する方法が好ましい。

[発明の効果]

つぎに、発明の効果について述べる。

(イ)膜流動化作用 [インピトロ(in vitro)]

膜流動化作用は生体膜中、たとえば、赤血球膜のコレステロール含量と関連していることが知られている(日本臨床、第37巻、第12号、第3875~3883頁、1979年など)ことから赤血球膜のコレステロール含量を測定し、膜流動化作用を検討した。

i) Wistar系ラット(雄、7週館)の新鮮へパリン化血液1.5 muにそれぞれ製剤例1および参考例の薬剤0.15muを加え、37℃で30分間インキュベートした後、遠心分離して得た赤血球を試料とした。

なお、対照として5%グルコース液を用いた。

本発明の抗ウィルス削は、エンペロープを有するウィルスに対して、抗ウィルス活性を示すものであり、エンペロープを有するウィルスとしてはたとえば、ポックスウィルス(痘瘡ウィルス、クシニアウィルスなど)、ヘルペスウィルス、(リーガウィルスなど)、水痘ウィルスなど)、パラミクソウィルスにがウィルスなど)、パラミクソウィルスに、ながウィルスなど)、パラミクソウィルスに、ルーンプロ・ルスなど)、プラインフルエンザウィルス、ムンプスウィルスなど)、ラブドウィルス(任亡人、ウィルス(日しく)、サリウィルスなど)などが挙げられる。

本発明に用いられるリゾレシチンおよびリン脂質を含有する医薬組成物は、たとえば、特公昭58-40929 号に記載の方法によって製造することができる。

本発明の抗ウィルス剤を患者に投与する場合、その投与方法、投与回数および投与量は、一般に

ii) 赤血球膜のコレステロール含量はアベルらの 総コレステロール測定法 [Abell et.al, standard methods of clinical chemistry,第2巻、第26頁、 アカデミック・プレス (Academic Press) 1958 年] に準じて定量し、赤血球 (RBC)1コ当りのコ レステロール量を算出した。結果を表ー1に示し た。

表-1

薬物	コレステロール含量 (X10 ⁻⁸ 四/RBC)
参考例	6.7
製剤例1	5.4 **
対照	6.9

** P<0.01(N=3)

(ロ) 膜流動化作用 [インピポ (in vivo)]

Wistar系ラット(雄、7週齢)にそれぞれ製剤例1および参考例の薬剤10㎡/腐を静脈内に投与した。1時間後に採血し、遠心分離して得

た赤血球を試料とした。なお、対照として5% グルコース液を用いた。赤血球中のコレステロール含理は前記した方法で定量し、赤血球 (RBC)1コ当りのコレステロール量を算出した。 結果を表ー2に示した。

まー 2

32 2	
薬物	コレステロール含 品 (X10 ⁻⁸ μg/RBC)
参考例	8.0
製剤例1	5.5 **
対照	9.5

** P<0.01(N=6)

(ハ)急性毒性(LDsn値)

ddN 系マウス(雌、6週齢)の静脈内に製剤 例1の薬剤を投与し、急性母性値(LD50値) をリッチフィールド・ウイルコックソン法によって算出した。その結果、LD50は500 *WS / Kg*

理し、25㎡静脈注射用バイアルに小分け封入し、 注射剤を得た。

製削例2

卵黄レシチン14gとLーリゾレシチン2gを注射用5%プドウ糖液100 ㎡に添加し、ミキサーにて30分間撹拌混合した。ついでこの懸濁液に超音波処理(28KHz : 150W)を3時間行った後、孔径0.3 μメンプランフィルターを用いて加圧濾過(0.8 kg/cd)し、得られた遮液を無菌処理し、25配静脈注射用バイアルに小分け封入し、注射剤を得た。

製剤例3

卵黄レシチン9.6 gとLーリゾレシチン1gをクロロホルム40㎡に溶かした後、40で以下でクロロホルムを滅圧下に留去し、さらに室温下で2時間真空乾燥する。ついでガラスビーズ100gおよび注射用5%プドウ糖液100㎡を添加し、1時間30分容器を回転させて懸濁液を得た。ガラスビーズを遮去し、遮液に超音波処理(28KHz:150H)を2時間30分行った後、孔径0.3 μメンプランフ

以上であった。

上の記載から明らかなように、本発明の医薬組成物は強い膜流動化作用を有し、かつ安全性が高く優れた抗ウィルス削である。

[実施例]

つぎに、本発明を代表的な製剤の具体例を挙げ て説明するが、本発明はこれに限定されるもので はない。

製剤例1

明黄レシチン90gとしーリゾレシチン(卵黄レシチンにホスホリパーゼAを作用させて得られたリゾレシチンであり、C16の飽和脂肪酸:約70%、C18の飽和脂肪酸:約29%、不飽和脂肪酸:約1%以下を構成成分とする。以下、製剤例において"レーリゾレシチン"と記載する。)10gを注射用5%プドウ糖液90㎡中に添加し、ミキサーで30分間撹拌混合した。ついでこの懸濁液に超音波処理(19Kliz:1200W)を1時間行った後、孔径0.2 μメンプランフィルターを用いて加圧滤過(0.5~1.0 kg/cd)し、得られた遮液を無菌処

ィルターで縋過し、得られた瀘液をさらに無菌処理し、静脈注射用バイアルに小分け封入し、注射 削を得た。

製剤例4

1ーミリストイルーDLー3ーグリセリルホスホリルコリン200 噂および卵黄レシチン1.8 gを5%プドウ糖液18㎡中に加え、ミキサー用いて混合撹拌する。この混合液を超音波処理(装置:久保田製200 M型:条件:200%、3時間)した後、孔径0.3 μメンプランフィルターを用いて窒素圧約0.2 kg/c㎡で濾過して分散液約18㎡を得た。これを無菌処理し、静脈注射用バイアルに封入し、注射剤を得た。

製剤例5

1ーパルミトイルーDLー3ーグリセリルホスホリルコリン200 噂および卵黄レシチン1.8 gを5%プドウ糖液18㎡中に加え、ミキサー用いて混合撹拌した。この混合液を超音波処理(装置:久保田製200 M型;条件:200M、3時間)した後、孔径0.3 μメンプランフィルターを用いて窒素圧

約0.2 kg/cdで越過して分散液約18㎡を得た。これを無菌処理し、静脈注射用バイアルに封入し、注射剤を得た。

參考例

明黄レシチン100 gを注射用5%プドウ糖液90 wd中に添加し、ミキサーで30分間撹拌混合する。ついでこの懸濁液に超音波処理(19KHz : 1200W)を1時間行った後、孔径0.2 μメンプランフィルターを用いて加圧濾過(0.5 ~1.0 kg/cd)し、得られた濾液を無菌処理し、25wd静脈注射用バイアルに小分け封入し、注射剤を得た。

特許出願人 富山化学工業株式会社